DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE

au international

(51) Classification internationale des brevets 5:

C12N 15/86, A61K 48/00 C12N 15/12, 9/68

(11) Numéro de publication internationale:

WO 93/06223

001

A1

(43) Date de publication internationale:

ler avril 1993 (01.04.93)

PCT/FR92/00898 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international: 25 septembre 1992 (25.09.92)

(30) Données relatives à la priorité: 27 septembre 1991 (27.09.91) FR 91/11947

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (C.N.R.S.) [FR/FR]; 15, quai Anatole-France, F-75007 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PERRICAUDET, Michel [FR/FR]; 20, résidence du Moulin, F-28150 Ouarville (FR). BRIAND, Pascale [FR/FR]; 10, rue du Docteur-Roux, F-75015 Paris (FR). STRATFORD-PER-RICAUDET, Leslie [FR/FR]; 20, résidence du Moulin, F-28150 Ouarville (FR).

(74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann-Yves Plasseraud S.A., 67, boulevard Haussmann, F-75008 Paris (FR).

IU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(81) Etats désignés: AU, CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

(54) Title: VIRAL RECOMBINANT VECTORS FOR EXPRESSION IN MUSCLE CELLS

EA FR

(54) Titre: VECTEURS RECOMBINANTS VIRAUX POUR L'EXPRESSION DANS DES CELLULES MUSCULAIRES

(57) Abstract

Non-replicatable viral recombinant vectors which are recognizable by muscle cell receptors, and furthermore modified by an insertion nucleic acid coding for a polypeptide sequence to be expressed in said muscle cells, are used to obtain a drug for treating muscle cell diseases or diseases which, by virtue of their location in the body, are accessible to the products of the expression of the above mentioned nucleotide sequence, as secreted by said muscle cells. A method for producing said vectors, vectors such as those described above, and their use in pharmaceutical compositions are also provided.

(57) Abrégé

t '

L'invention concerne l'utilisation de vecteurs recombinants d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, ces vecteurs étant en outre modifiés par un acide nucléique

PLASHIDE SOUS FORME LINEALDE 2.6 A..LINEAR PLASMID D'ADEBOYIEUS GERONE **B..ADENOVIRUS GENOME** SEASISE PAR CLA S TREATED WITH Cla I C.. 1 UNIT = 360 pb В 100 Ad-RSV-βgal 1 MMETE + 360 Pb

d'insertion codant pour une séquence polypeptidique dont l'expression dans lesdites cellules musculaires est recherchée, pour l'obtention d'un medicament destine au traitement de pathologies affectant les cellules musculaires ou de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression de la séquence nucléotidique sus-mentionnée secrétés par lesdites cellules musculaires. L'invention concerne également un procédé d'obtention de ces vecteurs, et des vecteurs tels que décrits ci-dessus et leur utilisation dans des compositions pharmaceutiques.

VECTEURS RECOMBINANTS VIRAUX POUR L'EXPRESSION DANS DES CELLULES MUSCULAIRES

L'invention concerne des vecteurs recombinants d'origine virale comportant une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide déterminé, et leur utilisation pour l'expression de ce polypeptide dans des cellules musculaires. L'invention vise également un procédé d'obtention de ces vecteurs, ainsi que leurs applications, notamment en tant que médicaments dans le domaine des pathologies musculaires.

Le problème, non résolu jusqu'à maintenant, de la diffusion directe d'un gène vers un tissu spécifique, fait obstacle au développement de la thérapie génique dans le domaine des maladies musculaires.

Les diverses tentatives de modification du tissu musculaire réalisées jusqu'à ce jour sont principalement celle đe la fusion de cellules musculaires avec un muscle hôte (Salminen, A., et al., Hum. Gene Ther. 2, 15-26 (1991); Partridge, T.A., et al., Nature 337, 176-179 (1989)), et celle procédant injection d'ADN directement dans les muscles (Wolff, J.A. et al. Science 247, 1465-1468 (1991); Acsadi, G., New Biol. 3, 71-81 (1991)).

La méthode procédant par fusion, chez des souris, de précurseurs de cellules musculaires provenant d'un donneur normal, avec des fibres musculaires d'un hôte (Partridge, T.A., et al. cité ci-dessus) a été réalisée avec succès et cette thérapie cellulaire a fait l'objet d'essais préliminaires chez des enfants. Toutefois, cette approche semble présenter trop d'inconvénients pour être applicable au traitement de pathologies musculaires. En effet, les capacités de

circulation sanguine, tout en protégeant ces acides nucléiques de l'agression de divers constituants sanguins.

Un autre but de la présente invention est de mettre à la disposition du public des compositions pharmaceutiques permettant le traitement des maladies musculaires, et plus particulièrement des pathologies génétiques du système musculaire, ou encore de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression des acides nucléiques sus-mentionnés, ces produits étant secrétés par lesdites cellules musculaires.

La présente invention découle de la découverte faite par les inventeurs, du fait que l'on retrouve l'activité β -galactosidase dans de nombreux tissus après injection à des souris de vecteurs recombinants d'origine virale, plus particulièrement d'adénovirus, dans le génome desquels a été inséré le gène codant pour la β -galactosidase. Parmi ces tissus, on peut citer les poumons, le foie, l'intestin, le coeur et les muscles du squelette. L'expression du gène de la β -galactosidase est constante dans le temps, puisque de cellules couleur proportion des (coloration obtenue à la suite de l'expression de ce gène) dans le tissu musculaire est à peu près équivalente d'un mois à un autre.

La figure 1 représente un exemple de construction d'un vecteur recombinant selon l'invention et correspondant à l'adénovirus de type Ad5 dans le génome duquel est inséré le gène de la β -galactosidase sous le controle du promoteur RSV.

La présente invention a pour objet l'utilisation de vecteurs recombinants d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, humaines ou animales, infectables par ces virus, ces vecteurs

A titre d'exemples d'autres promoteurs dont l'utilisation peut être envisagée, on mentionnera :

- le promoteur du gène IE de CMV (cytomégalovirus)
- les promoteurs inductibles MMTV (Mouse Mammary Tumor Virus) ou métallothionine.

La force du promoteur utilisable peut être appréciée dans des essais semblables à ceux qui sont décrits dans les exemples qui suivent, par exemple par substitution dans les vecteurs de ces exemples du promoteur étudié au promoteur contenu dans le LTR de RSV et par l'évaluation de l'intensité d'expression du marqueur obtenu, intensité qui peut alors être comparée à celle obtenue avec le promoteur de LTR de RSV.

La quantité de vecteurs administrée dans l'organisme est avantageusement choisie de manière à déborder le système immunitaire de l'organisme dans lequel ils sont injectés.

Avantageusement la voie d'administration choisie dans le cadre de la présente invention est la voie intra-veineuse ou intra-artérielle.

Parmi les pathologies affectant des cellules musculaires sus-mentionnées, on peut citer des pathologies génétiques telles que la dystrophie musculaire.

A ce titre l'acide nucléique inséré dans le génome du vecteur viral, et dont est recherchée la diffusion dans la masse musculaire, comprend un séquence nucléotidique codant pour un polypeptide susceptible de traiter la pathologie en question, et plus particulièrement de jouer le rôle dans la cellule musculaire du polypeptide normalement présent dans une cellule saine, mais dont la déficience est due soit à une production anormalement faible, voire nulle, de ce polypeptide, soit à une erreur dans sa séquence en

dont est recherchée la diffusion dans la masse musculaire, cet acide nucléique étant placé sous le controle d'un promoteur susceptible d'être reconnu par les polymérases des cellules musculaires, notamment le promoteur fort de la région précoce EIA du génome des adénovirus.

Un vecteur recombinant préféré de l'invention est caractérisé en ce que cet acide nucléique recombinant est constitué de tout ou partie du gène de la dystrophine.

L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques comprenant un ou plusieurs vecteurs recombinants tels que décrits ci-dessus, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

L'invention a également pour objet un procédé d'obtention des vecteurs recombinants décrits cidessus qui comprend après l'étape de construction proprement dite de ces vecteurs par introduction de l'acide nucléique d'insertion dans leur génome, une étape de transformation đе lignées cellulaires transformables d'eucaryotes supérieurs (notamment d'origine humaine ou animale) comportant elles-mêmes séquence distincte de nucléotides complémenter la partie du génome de l'adénovirus essentielle pour la réplication de ce dernier et dont susdit vecteur est dépourvu, ladite séquence distincte étant de préférence incorporée au génome des cellules de ladite lignée cellulaire.

A titre d'exemple préféré de telles lignées cellulaires, on mentionnera la lignée 293, lignée de rein embryonnaire humain qui contient, intégrés dans son génome, les onze premiers pourcents de l'extrémité gauche du génome d'un Ad5. Ceux-ci permettent de complémenter des virus recombinants défectifs qui portent des délétions de cette région. Un tel procédé

l'adénovirus d1324 traité par l'enzyme de restriction ClaI (correspondant à un mutant de délétion E3; la délétion étant effectuée entre les positions 78,4 et 84,3 du génome de l'adénovirus représenté sur transfection figure 1), après de cellules (cellules embryonnaires humaines de rein transformées par l'adénovirus et mentionnées ci-dessus) afin de générer le vecteur recombinant Ad-RSV-βgal. nlslacZ est contrôlé par le promoteur RSV LTR et possède le signal de polyadénylation du virus SV40. Le virus recombinant ainsi obtenu est incapable de se répliquer en raison de la délétion des gènes El.

2. Etude du transfert du gène par l'intermédiaire de l'adénovirus aux organes de souris.

Des souris Balb/C agées de 4 jours ont subi une injection intra-veineuse de 20-40 microlitres d'adénovirus recombinants hautement purifiés, Ad-RSV- β gal (10° unités formant des plages : UFP/ml) les organes ont été prélevés 15 jours après injection et traités avec du paraformaldéhyde 4% dans un tampon phosphate pendant 30 minutes. Après rinçage les organes ont été incubés pendant une nuit à 30°C dans une solution X-gal. Les organes entiers ont ensuite été congelés et préparés de manière appropriée pour effectuer des cryosections (de 10 micromètres d'épaisseur), sections qui ont été colorées à l'aide d'hématoxyline et d'éosine.

La mise en évidence par coloration histochimique de la manière indiquée ci-dessus de l'activité β -galactosidase sur les sections effectuées indique la présence dans les cellules des organes prélevés du gène inséré dans l'adénovirus vecteur.

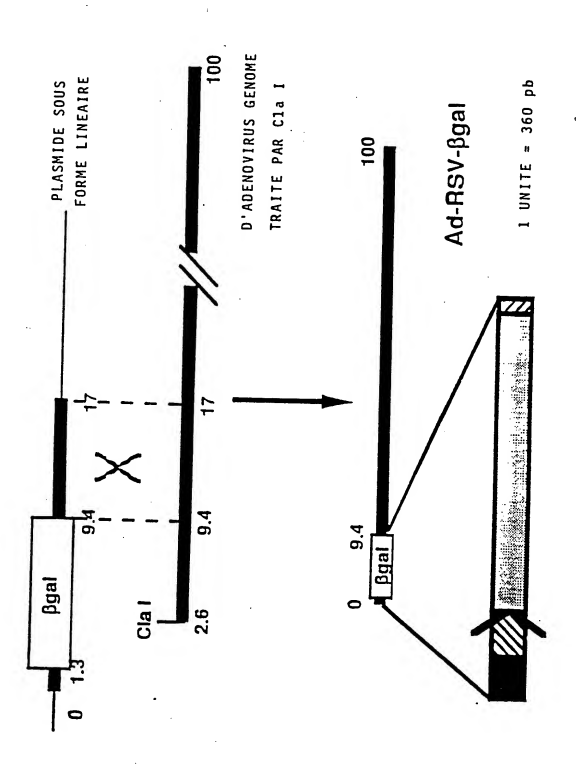
L'examen macrocospique du coeur ainsi que des muscles du squelette prélevés sur ces souris traitées, révèle la grande efficacité avec laquelle a été effectué ce transfert de gène après seulement une

REVENDICATIONS

- Utilisation de vecteurs recombinants d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, humaines ou animales, infectables par ces virus, ces vecteurs étant en outre modifiés par un acide nucléique d'insertion contenant une séquence nucléotidique codant pour une séquence polypeptidique dont l'expression dans lesdites cellules musculaires est recherchée, cette séquence étant sous le contrôle d'un promoteur reconnu par les polymérases de ces cellules. pour 1'obtention d'un médicament administrable par la voie générale, notamment intraveineuse ou intra-artérielle, et destiné au traitement de pathologies affectant les cellules musculaires ou de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression de la séquence nucléotidique sus-mentionnée secrétés par lesdites cellules musculaires.
- 2. Utilisation de vecteurs selon la revendication 1, caractérisée en ce que ces vecteurs sont choisis parmi les adénovirus défectifs dont les génomes sont dépourvus de séquences essentielles nécessaires à la réplication de ces adénovirus, et plus particulièrement des transactivateurs EA et EB.
- 3. Utilisation de vecteurs selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisée en ce que l'acide nucléique d'insertion est compris dans un génome défectif d'adénovirus comprenant néanmoins l'ensemble de celles des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de ces adénovirus.
- 4. Utilisation de vecteurs selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que l'acide nucléique d'insertion est constitué de tout ou partie d'un gène sain de la dystrophine.

1 / 1

FIGURE 1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 92/00898

CLASSIFICATION OF SUPERSTAN		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.Cl. 5 C12N15/86; A61K48/0	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	68
According to International Patent Classification (IPC) or to	both national classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system follow	ved by classification symbols)	
Int.Cl. 5 C12N; A61K; C07k	(
Documentation searched other than minimum documentation to	the extent that such documents are included in	the fields searched
Electronic data base consulted during the international search (n	name of data base and, where practicable, search	ı terms used)
	·	,
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVAN	T	
Category* Citation of document, with indication, who	ere appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE	TRANSFER.	1-5,7
INTERNATIONAL WORKSHOP)	YC - 5041105	
Vol. 219, 11 April 1991, PAR pages 271 - 272	15, FRANCE	
QUANTIN, B. ET AL. 'Adenovir	us as an	
expression vector in muscle	cells	
application to dystrophin' see the whole document		
Y COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE	TRANFFR	1-9
INTERNATIONAL WORKSHOP)	·	1
Vol. 219, 11 April 1991, PAR	IS, FRANCE	
pages 51 - 61	DEDDICAUDET	
STRATFORD-PERRICAUDET, L. & M. 'Gene tranfer into animal		
promise of adenovirus'	J . the	
see the whole document		!
X see page 56, line 40 - page	57, line 2	1-5
see page 58, line 4 - line 4	5	
	-/	
Further documents are listed in the continuation of Box		
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not consider to be of particular relevance. 	the buncable of theory augestying the	cation but cited to understand : invention .
"E" earlier document but published on or after the international filing of document which may throw doubts on priority claim(s) or which cated to establish the publication date of another citation or or	h is considered novel of cannot be considered	leted to involve as investive
O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or of means	document of particular relevance; the coasidered to involve an inventive combined with one or more other such	step when the document is
P document published prior to the international filing date but later to the priority date claimed	han being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent	ne art
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	· .
4 January 1993 (04.01.93)	22 January 1993 (22.0	1.93)
ame and mailing address of the ISA.	Authorized office:	
European Patent Office		
acsimile No.	Telephone No.	
rm PCT/ISA/210 (second sneet) (July 1992)	1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. FR 9200898 SA

65339

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 04/01/93

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO-A-9011092	04-10-90	AU-A- EP-A- JP-T-	5344190 0465529 4504125	22-10-90 15-01-92 23-07-92
WO-A-9013640	15-11-90	AU-A- EP-A-	5659690 0467987	29-11-90 29-01-92
EP-A-0185573	25-06 - 86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86
WO-A-9111525	08-08-91	AU-A- EP-A-	7075691 0512017	21-08-91 11-11-92

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 92/00898

I. CLASSEMENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) ?					
Selon la ci CIB		ale des brevets (CIB) ou à la fois seion 6; A61K48/00;		12N9/68	
II. DOMAI	INES SUR LESQUEL	S LA RECHERCHE A PORTE			
		Documentation	a minimale consuitée ⁴		
Système	e de classification		Symboles de classification		
CIB	5	C12N ; A61K ;	С07К		
	Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porté.				
III. DOCU	MENTS CONSIDERE	S COMME PERTINENTS 10			
Catégorie *	Idea	ntification des documents cités, avec in des passages pertibent		No. des revendications visées 14	
X	INTERNATION INTERN	E INSERM (HUMAN GENE FIONAL WORKSHOP) 9, 11 Avril 1991, PAR 71 - 272 , B. ET AL. 'Adenovir ion vector in muscle tion to dystrophin' document en entier	TRANSFER. IS, FRANCE us as an	1-5,7	
Y	INTERNATIVO 1. 219 pages 5: STRATFOR M. 'Gene promise	E INSERM (HUMAN GENE TIONAL WORKSHOP) 9, 11 Avril 1991, PAR 1 - 61 RD-PERRICAUDET, L. & I 2 transfer into anima of adenovirus document en entier	IS, FRANCE PERRICAUDET,	1-9	
X	voir pag	ge 56, ligne 40 - pag ge 58, ligne 4 - ligno	e 57, ligne 2 e 45 -/	1-5	
"A" doc cu "E" doc tio "L" doc pri aut "O" do un "P" doc postéricuren	ensidéré comme particuli ocument antérieur, mais soal ou après cette date ocument pouvant jeter cirité ou cité pour détern tre citation ou pour une ocument se référant à un ne exposition ou tous au	it général de la technique, non iérement pertinent publié à la date de dépôt interna- a doute sur une revendication de miner la date de publication d'une raison spéciale ((elle qu'indiquée) ac divulgation orale, à un usage, à tres moyens date de dépôt international, mais	T'état de la technique perdoent, mais ci le principe ou la théorie constituant la ba fétat de la technique perdoent, mais ci le principe ou la théorie constituant la ba "X" document particulièrement pertinent; l'in quée ne peut être considérée comme nous impliquant une activité inventive "Y" document particulièrement pertinent; l'in diquée ne peut être considérée comme im activité inventive lorsque le document est plusieurs autres documents de même nan naison étant évidente pour une personne "&" document qui fait partie de la même fam.	'appartemenant pas ité pour comprendre ase de l'Invention vention revendi- veile ou comme vention reven- upliquant une t associé à un ou ure, cette combi- da métier.	
Date á laqu		ationale a été effectivement achevée IER 1993	Date d'expédition du présent rapport de re	rcherche internationale	
Administrat	tion chargée de la reche OFFICE E	rche internationale :UROPEEN DES BREVETS	Signature du fonctionnaire autorisé CHAMBONNET F.J.		

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

9200898 SA 65339

La presente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

rectier cue internationale vise ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 04/01/93

Document brevet cité au rapport de recherche	port de recherche publication famille de brevet(s)		Date de publicati	
WO-A-9011092	04-10-90	AU-A- EP-A- JP-T-	5344190 0465529 4504125	22-10-90 15-01-92 23-07-92
WO-A-9013640	15-11-90	AU-A- EP-A-	5659690 0467987	29-11-90 29-01-92
EP-A-0185573	25-06-86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86
WO-A-9111525 	08-08-91	AU-A- EP-A-	7075691 0512017	21-08-91 11-11-92